## PCT

### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENFUM



# INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

51) Internationale Patentklassifikation <sup>4</sup> : A61K 49/00, A61B 8/08	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 89/0516 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 15. Juni 1989 (15.06.85
21) Internationales Aktonzeichen: PCT/D 22) Internationales Aktonzeichen: 2. Dezember 1988 23) Prioritätsaktenzeichen: P 2 23) Prioritätsdatum: 2. Dezember 1987 23) Prioritätsdatat: 2. Dezember 1987 23) Prioritätsdatat: 19. Asmeider (für alle Bestömmungstraaten an SCHERING AG BERLIN UND BERGE (DES); Millientrioles 178-178, D-1009 25 Derinder/Ammeider (mur für J-10): PERTIZSCRI DEPOBE; Bestind 40 GERT, Josebim (DEPDE); Weddingstrabe 2. DEPOBE; DEPOBE; DEPOBE; Meddingstrabe 2. DEPOBE; DEPOBE; Meddingstrabe 2. DEPOBE; DEPOBE; Meddingstrabe 2. DEPOBE; DEPOBE; Meddingstrabe 2. DEPOBE; Meddings	(02.12.37 41 19 (02.12.37 41 19 (02.12.37 41 19 GKAME Berlin J., Thom DE). SI 5, D-10 (DE/D) 5 CCHLIE	Spirdingsestrale 29, Ď-1000 Berlin 19 (DE), CRA MRE, Eschett (DE/RD); Berliner Straße 79, D-100 Berlin 37 (DE) CANTIER, Doris (DE/RD); Stein betgarrake 57, D-8030 Germening (DE).  (204) Amenlt: MAIKOWSKI, Michael; Xantener Straße 16 D-1000 Berlin 15 (DE).  (81) repeliated Perlin 15 (DE).  (81) repeliatedes Pleated, Berlin 15 (DE).  (82) (europlisches Pleated), FR (europlisches Pleated), BE (europlisches Pleated), BE (europlisches Pleated), FI (europ

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON BLÄSCHENHALTIGEN MEDIEN FÜR DIE STOSSWELLEN- UND UL-TRASCHALLTHERAPIE

#### (57) Abstract

Use of suspension or solutions containing microbubbles for shock wave or ultrasonic therapy. When these agents are used, the lithotripsy performed to relieve the patient by radiation with shock waves and ultrasound requires less energy than when they are not used.

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Suspensionen oder Lösungen mit Mikrobläschen für die Stoßwellen-und Ultraschalltherapie. Bei der Verwendung der Mittel wird zur Entlastung des Patienten die Lithotripsie mittels Einstrahlung von Stoß- und Ultraschallwellen mit einer geringeren Gesamtenergie als ohne Verwendung des Mittels erreicht.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

<u>Verwendung von bläschenhaltigen Medien für die</u> Stoßwellen- und Ultraschalltherapie

Die Erfindung betrifft die Verwendung von bläschenhaltigen Medien für die Stoßwellen- und Ultraschalltherapie.

- 5 Eine wirkungsvolle Steinzerstörung ist die elektrohydraulische Steinzerstörung, bei der eine Druckwelle außerhalb des Körpers erzeugt und durch das Körpergewebe hindurch auf den Stein fokussiert wird. Bekanntlich werden derartige Wellen in Flüssigkeit durch Anregung einer
- 10 Funkenstrecke mit gedämpitem Schwingkreis oder mit Kondensatorentladung erzeugt. Die Funkenstrecke ist von einem fokusierenden Reflektor umgeben.
- Andere Methoden der Wellenerzeugung sind z.B. gepulste
  15 Laser, piezoelektrische oder elektromagnetische Elemente. Die Fokussierung der Wellen kann dabei außer durch
  Reflektion an einem Halbelipsoid durch parabolische
  Anordnung der Energiequellen oder durch Bündelung
  mittels einer akustischen Linse erfolgen (F. Eisenberger
  et al. Urologische Steintherapie, Georg Thieme Verlag
- 20 et al. Urologische Steintherapie, Georg Thieme Verlag Stuttgart 1987 S. 25 ff. und die aufgeführten Literaturstellen).
- Bei den bekannten Verfahren werden Spannungen bis max. 25 26 kV und etwa 3.000 Stoßwellen pro Behandlung angewandt. Die dürchschnittliche Behandlungsdauer beträgt 40 Minuten. Da die Stoßwellen vom Patienten als starker

Schlag gegen den Rücken empfunden werden, ist Anästhesie erforderlich. Bei der Notwendigkeit des Einsatzes von Wellen hoher Energie wird sogar Vollnarkose angewandt, ansonsten verschiedene Methoden der Teilanästhesie (F. Eisenberger et al. a.a.0.).

Als Wellen für die Therapie finden solche elastomechanischen Schwingungen Anwendung, die als Stoß- oder Ultraschallwellen bezeichnet werden.

10

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, für die Therapie mittels Stoßwellen und Ultraschall ein Mittel zu verwenden, mit dem durch eine Wirkungsverstärkung am Ort der Steinzertrümmerung zur Entlastung des Patienten die eingestrahlte Gesamtenergie pro Behandlung verglichen mit den bekannten Verfahren, verringert werden kann.

Uberraschenderweise hat sich gezeigt, daß bei der Stoswellen- und Ultraschalltherapie mittels Bubble-Suspeno sionen die Lithotripsie von Steinen erleichtert wird, wenn die Mikrobläschen vorab nahe an die Konkremente herangebracht werden.

In vorteilhafter Weise können

25

- eine Supension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einer grenzflächenaktiven Substanz in einem flüssigen Träger oder
- 30 2. eine Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einem nicht grenzflächenaktiven

#### Feststoff in einem flüssigen Träger oder

3. eine Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einer Mischung aus mindestens einer grenzflächenaktiven Substanz mit einem nicht grenzflächenaktiven Feststoff in einem flüssigen Träger

für die Stoßwellen- und Ultraschalltherapie Verwendung 10 finden.

Einige dieser erfindungsgemäß verwendeten Mittel werden bereits in den EP-05 122 624 und 123 235 beschrieben.

Mit Vorteil kann das verwendete Mittel Mikropartikel enthalten, die als grenzilächenaktive Substanz Lecithine, Polyoxyethylenfettsäureester, Glycerinpolyethylenglykolrizinoleat, Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere, Saccharoseester, Xyloglyceride, gesättigte oder ungesättigte (C4-C20)-Fettalkohole, gesättigte oder ungesättigte (C4-C20)-Fettsäuren oder deren Salze, Monopir und Triglyceride, Fettsäureester als Mikropartikel enthalten. Ferner ist es möglich, daß das Mittel Mikropartikel enthälte, die als grenzflächenaktiven Stoff Sojaölsaccharoseglycerid oder Polyethylenglykolsorbitanmonostearat enthalten.

Mit besonderem Vorteil können als Mikropartikel Magnesiumstearat, Ascorbylpalmitat, Saccharosemonopal-30 mitat, Saccharosemonostearat, Saccharosedistearat oder Butylstearat als grenzflächenektive Substanzen im Mittel enthalten sein.

Die Suspension mit Mikrobläschen enthält die grenzflächenaktive Substanz in einer Konzentration von 0.001 bis 5 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 0.04 bis 1 Gewichtsprozent.

Als nicht grenzflächenaktive Feststoffe kann das Hittel ait Vorzug Cyclodextrine. Monosaccharide, Disaccharide, Disaccharide, Disaccharide, Dolyole oder anorganische oder organische Balze mit einer Konzentration von 2 bis 50 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozenten enthalten. Das Mittel kann ferner Hikropartikel enthalten, die als nicht grenzflächenaktiven Feststoff Dextose, Naltose, Galactose, Lactose oder Ox-Cyclodextrin in einer Konzentration von 2 bis 50 Gewichtsprozenten,

Als geeignete anorganische oder organische Salze sind 20 Matriumchlorid, Matriumcitrat, Matriumacetat oder Natriumtartrat zu nennen.

vorzugsweise 9 bis 40 Gewichtsprozenten, enthalten.

Mit Vorteil kann das verwendete Kittel als physiologisch verträglichen flüssigen Träger Wasser, physiologische 25 Elektrolytlösung, wäßrige Lösung von ein- oder mehrwertigen Alkoholen oder Polyetheralkoholen oder wäßrige Lösung eines Kono- oder Disaccharids oder Ringer-Lösung oder Tyrode-Lösung oder eine wäßrige Lösung von Maltose, Dextrose, Lactose oder Galactose enthalten. Mit besondere Worteil kann der flüssige Träger Glycerin, Polyethy-

lenglycol oder Propylenglykolmethylether enthalten.

Als physiologisch verträglicher flüssiger Träger kann aber auch physiologische Kochsalzlösung in dem Mittel enthalten sein.

- 5 Uberraschenderweise wurde weiter gefunden, daß ein erfindungsgemäß verwendetes Mittel, welches Mikropartikel
  aus Maltose, Dextrose, Lactose oder Galactose in einem
  flüssigen Träger der Wasser, eine physiologische
  Elektrolytlösung wie 0,9 %ige wäßrige Natriunchloridlö10 sung, Ringer-Lösung oder Tyrode-Lösung oder eine wäßrige
  Lösung von Haltose, Dextrose, Lactose oder Galaktose
  sein kann, enthält, ohne Zusatz von viskositätserhöhenden Stoffen wie beispielsweise Propylenglykol eine gute
  Wirkungsverstärkung bei der Stoßwellen- und Ultra-
- 15 schalltherapie ermöglicht.

halten.

30

Derartige, erfindungsgemäß verwendete Mittel werden in der EP-08 131 540 beschrieben.

- Dabei kann das erfindungsgemäß benutzte Mittel Mikropartikel aus Lactose in bis zu 25 kiger (Gewichtsprozent)
  wäßriger Lactose-Lösung enthalten. Insbesondere können
  die erfindungsgemäß verwendeten Mittel auch Mikropartikel aus Galaktose in bis zu 20 kiger wäßriger Galaktose25 Lösung oder Mikropartikel aus Galaktose in Wasser ent-
  - Es liegt im Rahmen der Erfindung, daß das Mittel Mikropartikel einer Mischung von Butylstearat und Galactose in Wasser oder eine Mischung von Sojaölsaccharose-

glycerid und Galactose in Wasser oder Polyethylenglycolsorbitanmonostearat und Galactose in physiologischer Kochsalzlösung oder ölsäure und Galactose in physiologischer Kochsalzlösung enthält.

5

Es liegt ferner im Rahmen der Erfindung, daß ein erfindungsgemäß verwendetes Mittel eine flüssige Lösung mit Mikrobläschen ist, bestehend aus der Mischung von 0,01 bis 10 Gewichtsprozenten eines Tensides oder Tensidgemisches mit einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit und der Mischung von 0,5 bis 50 Gewichtsprozenten einer viskositätserhöhenden Substanz oder eines Substanzgemisches in einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, wobei beide Mischungen getrennt oder vereinigt vorliegen.

15 sehu

Mit besonderem Vorteil kann ein Mittel für die Stoßwellen- und Ultraschalltherapie benutzt werden, bestehend aus einer Mischung von 0.01 his Gewichtsprozenten eines Tensides oder Tensidgemisches in 20 einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, die 0.05 bis 5 Gewichtsprozente eines physiologisch verträglichen carbonsauren Salzes enthält und der Mischung von 0,5 bis 50 Gewichtsprozenten einer viskositätserhöhenden Substanz oder eines Substanzgemisches mit einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, die eine dem carbonsauren Balz äquivalente Menge physiologisch verträglicher Säure enthält.

30 Als physiologisch verträgliches carbonsaures Salz findet besonders Natriumhydrogencarbonat und Kaliumhydrogencarbonat Anwendung. Als physiologisch verträgliche Säuren sind besonders Milchsäure, Zitronensäure und Brenztraubensäure zu nennen.

5 Derartig erfindungsgemäß verwendete Mittel werden in der EP-P8 0077 752 beschrieben.

Als Tenside sind sowohl ionogene als auch nichtionogene Tenside, die gleichzeitig auch viskositätserhöhend wirken können, geeignet. Als nichtionogene Tenside seien genannt: Lecithine, Lecithinfraktionen und deren Abwandlungsprodukte, Polyoxyethylenfettsäureester wie Polyoxyethylenfettalkoholäther, polyoxyethyleite Sorbitanfettsäureester, Glycerin-polyethylenglykoloxystearat, Glycerinpolyethylenglykoloxiderat, ethoxylierte Sojastearine, ethoxylierte Rizinusõle und deren hydrierte Derivate, Cholesterol, Polyoxyethylenpolyoxypropylenpolymere, wobei Polyoxyethylenfettsäurestearate und Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere mit dem Molgewicht 6800-6975, 13300 und 16250 bevorzugt sind.

Als ionogene Tenside kommen in Frage: Quarternäre Ammoniumbase, Natriumlaurylsulfat, Natriumdioctylsulfosuccinat.

25

30

20

10

15

Als viskositätserhöhende Bubstanzen kommen in Frage Mono- oder Polysaccharide wie Glucose, Lävulose, Galactose, Lactose, Sorbit, Mannit, Xylit, Saccharose oder Dextrane, Cyclodextrine, Hydroxyethylstärke und Polyole, Als Polyole werden verwendet Glycerin, Polyglykole, Inulin und 1,2-Propandiol, Zur Viskositäterhöhung können weiterhin benutzt werden Proteine, proteinähnliche Stoffe, Aminosäuren oder Blutersatzstoffe wie beispielsweise Plasmaproteine, Gelatine, Oxypolygelatine und Gelatinederivate oder deren Gemische.

5

Die Konzentration dieser genannten Stoffe in der Lösung kann 0,5 bis 50 Gewichtsprozente betragen, wobei die Höchstkonzentration auch vom gelösten Stoff abhängt. So können beispielsweise Glucose oder Lactose mit einer Konzentration von 0,5 bis 50 Gewichtsprozenten verwendet werden, wogegen Gelatine eine bevorzugte Konzentration von 0,5 bis 2 Gewichtsprozenten hat. Die Oxypolygelatine wird bevorzugt mit einer Konzentration von 0,5 bis 10 Gewichtsprozenten eingesetzt.

15

Man kann auch Tenside verwenden, die gleichzeitig viskositätserhöhend wirken wie beispielsweise Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere mit dem Molekulargewicht von 4750 bis 16250.

20

25

30

In diesem Fall beträgt die Konzentration der Ienside mit viskositätserhöhender Wirkung 1 bis 20 Gewichtsprozente, vorzugsweise 3 bis 10 Gewichtsprozente. Das Iensid oder Tensidgemisch wird vorzugsweise in Gegenwart des viskositätserhöhenden Btoffes oder Stoffgemische in einer Trägerflüssigkeit gelöst.

Als Trägerflüssigkeit kann Wasser veruendet werden oder wäßrige Lösungen, die physiologisch verträglich sind wie beispielsweise physiologische Elektrolytlösungen wie physiologische Kochsalzlösung, mit Wasser mischbare einoder mehrwertige Alkohole, Ringerlösung, Tyrodelösung oder die wäßrigen Lösungen von Natriumchlorid, Calciumchlorid, Natriumhydrogencarbonat, Natriumcitrat, Natriumacetat oder Natriumtartrat oder Salzlösungen, wie sie üblicherweise als Infusionslösungen verwendet werden, oder deren Gemische.

Die vorbezeichneten Hittel finden Anwendung bei jeglicher Form der extrakorporalen Stoßwellenlithotripsie (ESUL). Sie eignen sich in hervorragender Art und Weise zur Verstärkung bei der Zertrümmerung von Nierensowie Gallensteinen.

Die Mittel werden durch retrograde oder antegrade Applikation in die Zielorgane transportiert.

Es hat sich herausgestellt, daß beispielsweise die folgenden drei Methoden für die Durchführung der ESWL vorteilhaft sind:

20

25

30

10

a) Wird das Mittel retrograd in die Niere eingebracht, so ist zuvor über einen Katheter, der über die Harnleiter in die Niere eingebracht wird, der Harn abzuziehen. Nach Harnabzug wird das Mittel (2 - 50 ml abhängig vom Nierenbeckenvolumen) in die Niere eingebracht, um nach einer kurzen Verweilzeit von ca. 0,5 bis 2 Minuten wieder aus der Niere entfernt zu werden. Anschließend wird die Niere mit physiologisch verträglicher Lösung gefüllt. Die Bestrahlung mittels elsstomechanischer Schwingungen (Stoßwellen, Ultraschallwellen) zum Zwecke der Steinzertrümmerung

5

15

kann sich nun anschließen.

- b) Mittels eines Endoskops wird beispielsweise bei retrograder Arbeitsweise das Mittel in unmittelbare Steinnähe gebracht. Die Steinoberfläche wird gezielt mit der Mittellösung (Volumen: 0,1 5 ml) versehen.Der Stein wird gezielt mit der Mittellösung umhüllt (Volumen der applizierten Lösung: 1 5 ml). Die Bestrahlung durch elastomechanische Schwingungen kann sich nun enschließen.
- c) Bei antegrader Applikation wird das Mittel per Punktionsnadel in die Niere eingebracht und nach einer kurzen Verweildauer (0,5 - 2 Minuten) wieder entfernt und dann den Schwingungen ausgesetzt.

Es ist darauf zu achten, um den gewünschten Erfolg der Lithotripsie mit Hilfe der beschriebenen Mittel zu erreichen, daß die Hohlräume der Zielorgane (beispleis20 weise Niere, Galle), nicht vollständig mit dem jeweiligen Mittel befüllt werden. Bei Anwesenheit einer zu
großen Anzahl von Mikrobläschen in den Zielorganen,
bleibt der gewünschte Erfolg der Lithotripsie aus. Die
zahlreichen Mikrobläschen absorbieren und streuen an den
25 Steinen die eingestrahlte elastomechanische Schwingung.
Die eingestrahlten Wellen gelangen somit nicht mit
ausreichender Energie zum Zielort, dem Stein.

Die Eigenschaften der Mittel bewirken, daß bei einer 30 Vorgehensweise wie unter a) geschildert, die Mikrobläschen des Mittels z.B. durch Adhäsionskräfte an der Oberfläche der Steine haften bleiben. Durch die anschließende Verdrängung mittels physiologisch verträglicher Lösung wird nur das Mittel aus dem Organraum verdrängt, die an den Steinen haftenden Mikrobläschen bleiben in aussreichender Menge haften. Es liegen dann Steine vor, die mit einer Mikrobläschenschicht umhüllt sind, und die sich (Stein + Bläschen) in der physiologisch verträglichen Lösung befinden. Verden nun die elastomechanischen Schwingungen eingestrahlt, wird die Energie dieser Schwingungen von den am Stein haftenden Bläschen aufgenommen und zur Steinzertrümmervng benutzt.

Die Therapie von Gallensteinen ist beispielsweise über antegrade bzw. retrograde Punktion mit Hilfe bekannter Hethoden in analoger Weise möglich.

#### Beispiele:

1.:

20

In einem Wasserbad, welches mit einem Funkenentladungsstoßwellenerzeuger versehen ist, wird in einem Probengefäß ein humaner Gallenstein in den zweiten Brennpunkt
des Elipsoids eingebracht. Das Probengefäß wird dann mit
dem Mittel (20 ml einer 25%igen Galactosesuspension in
Wasser) gefüllt. Anschließend wird aus dem Probengefäß
die Galactosesuspension mittels Stechheber entfernt und
das Probengefäß mit 20 ml physiologischer Kochsalzlösung
gefüllt. Das Konkrement im Probengefäß wird nun den
Stoßwellen ausgesetzt. Nach nur neun Stößen zerfiel
dieser Stein in viele kleine Bruchstücke.

2.:

Der Versuchsaufbau gleicht dem in Beispiel 1. Der Gallenstein (gleiche Größe wie im Beispiel 1.) wurde jedoch nicht mit dem Galactosemittel behandelt, sondern sofort in die physiologische Kochsalzlösung eingebracht. Nachdem 100 Stöße der gleichen Energie auf den Stein einwirkten, wurde keine Steinzertrümmerung erreicht.

10

15 -

20

25

30

### Patentansprüche

- Verwendung einer Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einer grenzflächenaktiven Substanz in einem flüssigen Träger,
- für die Stoßwellen- und Ultraschalltherapie.

10

- Verwendung einer Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einem nicht grenzflächenaktiven Feststoff in einem flüssigen Träger,
- für die Stoßwellen- und Ultraschalltherapie.
  - Verwendung einer Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einer Mischung aus mindestens einer grenzflächenaktiven Substanz mit einem nicht grenzflächenaktiven Feststoff in einem flüssigen Träger,

für die Stoßwellen- und Ultraschalltherapie.

5 4. Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 1 oder 3.

#### anthaltend

- als grenzflächenaktive Substanz Lecithine, Polyoxy-20 ethylenfettsäureester, Glycerinpolyethylenglykolri-Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere, zinoleat. Saccharoseester; Xyloglyceride, gesättigte oder ungesättigte (C4-C20)-Fettalkohole, gesättigte oder ungesättigte (C4-C20)-Fettsäuren oder deren Salze, Mono-, 25 Fettsäureester, Di- und Triglyceride, saccharoseglycerid oder Polyethylenglykolsorbitanmonostearat als Mikropartikel in einer Konzentration von 0,001 bis 10 Gewichtsprozenten vorzugsweise 0,04 bis 1 Gewichtsprozent. 30
- •

 Verwendung eines Hittels nach einem der Ansprüche 1 oder 3,

#### enthaltend

5

10

20

25

30

als grenzilächenaktive Substanz Magnesiumstearat, Ascorbylpalmitat, Saccharosemonopalmitat, Saccharosemonopalmitat, Saccharosedistearat oder Butylstearat in einer Konzentration von 0,001 bis 10 Gewichtsprozenten vorzugsweise 0,04 bis 1 Gewichsprozent.

- Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 2 oder 3.
- 15 enthaltend

als nicht grenzflächenaktiven Feststoff Cyclodextrine, Monosaccharide, Disaccharide, Trisaccharide, Polyole oder anorganische oder organische Salze mit einer Konzentration von 2 bis 50 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozenten.

 Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 2 oder 3.

#### enthaltend

als nicht grenzflächenaktiven Feststoff Galactose, Dextrose, Haltose, Lactose oder X-Cyclodextrin in einer Konzentration von 2 bis 50 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozenten. 8. Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 1 – 3,

#### enthaltend

5

10

als flüssigen Träger, der physiologisch verträglich ist, Wasser, physiologische Elektrolytlösung, wäßrige Lösung von ein- oder mehrwertigen Alkoholen oder Polyetheralkoholen oder der wäßrigen Lösung eines Mono- oder Disaccharides.

- Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 1 3,
- 15 enthaltend

als flüssigen Träger Ringer-Lösung oder Tyrode-Lösung oder eine wäßrige Lösung von Maltose, Dextrose, Lactose oder Galactose.

20

 Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 1 -3.

#### enthaltend

25

als flüssigen Träger eine wäßrige Lösung von Glycerin, Polyethylenglykol oder Propylenglykolmethylether.

30 11. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 3,

enthaltend

Mikropartikel einer Mischung aus Butylstearat und Galactose in Wasser.

12. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 2,

enthaltend

- 10 Mikropartikel aus Galactose in Wasser.
  - 13. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 2, .

enthaltend

15

5

Mikropartikel aus Galactose in bis 20 %iger (Gewichtsprozent) wäßriger Galactose-Lösung.

14. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 3.

20 enthaltend

Mikropartikel einer Mischung aus Polyethylenglykolsorbitanmonostearat und Galactose in physiologischer Kochsalzlösung.

15. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 3.

enthaltend

30

25

5

10

Mikropartikel einer Mischung aus ölsäure und Galactose in physiologischer Kochsalzlösung.

16. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 2,

enthaltend

Mikropartikel aus Lactose in bis zu 25 %iger (Gewichtsprozent) wäßriger Lactose-Lösung.

17. Verwendung einer flüssigen Lösung mit Mikrobläschen

bestehend aus

15 1. der Mischung von 0,01 bis 10 Gewichtsprozenten eines Tensides oder Tensidgemisches mit einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit

20 und

 der Mischung von 0,5 bis 50 Gewichtsprozenten einer viskositätserhöhenden Substanz oder eines Substanzgemisches in einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit,

wohei

25

30

3. beide Mischungen getrennt oder vereinigt vorliegen

für die Stoßwellen- und Ultraschalltherapie.

18. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 17,

#### bestehend

- 5 '. ' aus der Mischung von
  - 1. 0,01 bis 10 Gewichtsprozenten eines Tensides oder Tensidgemisches in einer währigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, die 0,05 bis 5 Gewichtsprozente eines physiologisch verträglichen, carbonsauren Salzes enthält

und

10

2. der Mischung von 0,5 bis 50 Gewichtsprozenten einer viskositätserhöhenden Substanz oder eines Substanzgenisches mit einer währigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, die die dem carbonsauren Salz äquivalente Henge physiologisch verträglicher Bäure

enthält.

19. Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 17
25 oder 18.

enthaltend

ein nichtionogenes Tensid, vorzugsweise ein Poly-30 oxyethylenpolyoxypropylen-Polymeres, das gleichzeitig viskositätserhöhend wirkt.

- 20. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 19.
- 5 enthaltend

ein Tensid, das aus Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere mit dem Molekulargeuicht 6800 bis 8975 oder 16250 oder 13300 oder das aus einem Polyoxyethylenfettsäureester besteht.

- Verwendung eines Mittels nach einem der Ansprüche 17 oder 18,
- 15 enthaltend

ein Tensid, das aus Polyoxyethylenstearaten oder aus Natriumlaurylsulfat oder Natriumdioctylsulfosuccinat besteht.

20

10

22. Verwendung eines Mittels nach Anspruch 17,

enthaltend

25 als Trägerflüssigkeit Wasser oder mit Wasser mischbere ein- oder mehrwertige Alkohole, physiologische Elektrolytlösung oder eine Infusionslösung oder deren Gemische.

30

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT International Application No PCT/DE 88/00751

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several class to International Petent Classification (IPC) or to both Na		
	. Cl. <sup>4</sup> A 61 K 49/00; A 61		
	S SEARCHED		
II. FIELD		entation Searched 7	
Classificati		Classification Symbols	
Int.	C1.4 A 61 K; A 61 B		
	Documentation Searched other to the Extent that such Document	then Minimum Documentation is are included in the Fields Searched 9	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to Claim No. 13
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where app	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 19
х	EP, A, 0123235 (SCHERING 1984, see claims 1-13 cited in the applica-	ı	1-22
х	EP, A, 0122624 (SCHERING 1984, see claims 1-16 paragraph 2; page 6; paragraph 1 cited in the applicat	; page 5, page 8,	1-22
x ·	EP, A, 0077752 (SCHERING see claims 1-4; page page 8, paragraphs 1- cited in the applicat	7, last paragraph,	1-22
		-/-	
"A" doctors "E" earli filling "L" docg while citat "O" docg othe	categories of clied documents: 19 small defining the general state of the art which is not are defining the general state of the art which is not of comment but published on or other the bistocrational defining the control of the c	"To later document published eiter if or priority date and not in conflict that for understand the principle conflict and the principle """ document of pasticular relevant cannot be considered norse or involve as investive step "" document of pasticular relevant document is combined with non- decument is combined with non- ments, such combination being or in the art.	te; the claimed invention cannot be considered to te; the claimed invention in inventive step when the or more other such docu- bylous to a person skilled
	FICATION		
	Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	
	ril 1989 (03.04.89)	19 April 1989 (19.0	04.89)
	oean Patent Office	Signature of Authorized Officer	Ť
		·	

### International Application No. PCT/DE 88/00751

III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)				
Category *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Referent to Claim No		
х	DE, A, 3637926 (SCHERING AG) 26 November 1987, see claims 1-4,12-37; column 9, paragraph 1 cited in the application	1-22		
х	EP, A, 0052575 (ULTRA MED) 26 May 1982 see claims 1-5; pages 35,36; page 42, lines 24-29 cited in the application	1-22		
ŀ		1		
l l	•	i .		
		ļ		
- 1		İ		
		İ		
- 1		1		
- 1		1		
- 1	•	1		
- 1	:			
	·			
		[		
- 1	·			
- 1				
		1		
1				
ı				
- 1				
- 1				
- 1				
- 1				
		1		
- 1				
- 1				
		l		
- 1		1		

rm PCT4SA/210 (extra sheet) (January 1965)

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. $$\,^{\circ}_{\circ}$$ B800751

DE 8800751 SA 25556

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 12/04/89

The European Patent Office is no way kinds for these particular which are merety viven for the number of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
FD 1 010000F	31-10-84	nc 1	******		
EP-A- 0123235	31-10-84	DE-A-	3313947	18-10-84	
		AU-A-	2680684	18-10-84	
		JP-A-	59205329	20-11-84	
		AU-B-	569072	21-01-88	
		CA-A-	1232837	16-02-88	
		DE-A-	3473829	13-10-88	
EP-A- 0122624	24-10-84	DE-A-	3313946	18-10-84	
		AU-A-	2680584	18-10-84	
		JP-A-	59205328	20-11-84	
		AU-B-	566928	05-11-87	
		CA-A-	1239092	12-07-88	
		DE-A-	3473828	13-10-88	
EP-A- 0077752	27-04-83	DE-A-	3141641	28-04-83	
LI X 0077732	27-04-03	JP-A-	58079930	13-05-83	
		AU-A-	8916382	21-04-83	
		US-A-	4466442	21-04-83	
		CA-A-	1199577	21-01-86	
		AU-B-	558152	22-01-87	
		AU-0-	220127	22-01-87	
DE-A- 3637926	26-11-87	WO-A-	8803388	19-05-88	
		EP-A-	0273140	06-07-88	
		EP-A-	0296189	28-12-88	
EP-A- 0052575	26-05-82	W0-A-	8201642	27-05-82	
		AU-A-	7931382	07-06-82	
		US-A-	4442843	17-04-84	
		CA-A-	1170569	10-07-84	
		AU-B-	545866	01-08-85	
		AU~A-	4127485	19-09-85	
		AU-B-	565842	01-10-87	
		US-A-	4657756	14-04-87	

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 88/00751

	SIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei	si mehreren Klassifikationssymbolen sind alle a	ntugeben/6
Int. Cl 4.			
	. A 61 K 49/00; A 61 B 8/	08	
II. RECH	EACHIERTE SACHGEBIETE		
Y lamifikas	tionssystem	Mindestprüfstoff <sup>7</sup> Klassifikationssymbole	
Int. Cl 4		(Control of the Control of the Contr	
	A 61 K; A 61 B		
		l gehörende Veröffentlichungen, soweit diese men Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	
	HLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN <sup>9</sup>		
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung <sup>11</sup> , soweit erforder	ich unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
х	EP, A, 0123235 (SCHERING 31. Oktober 1984 siehe Ansprüche 1-13 in der Anmeldung erwähnt	AG)	1-22
х	EP, A, 0122624 (SCHERING 24. Oktober 1984 siehe Ansprüche 1-16 Absatz 2; Seite 6; S in der Anmeldung erwähnt	.Seite 5,	1-22
х	EP, A, 0077752 (SCHERING 27. April 1983 siehe Ansprüche 1-4; Absatz; Seite 8, Absi in der Anmeldung erwähnt	Seite 7, letzter	1-22
'A" Veröt defini 'E" ältere: tional	re Kotsporten von angegebenen Veröffentlichungen <sup>10</sup> ; ffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik fert, aber nicht als besonders bedeutsem enzusehen ist 3 Dokument, das jedoch erst am oder nech dem Interns- en Anmeldedarmun veröffentlicht worden ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Priorifätsdatum ist und mit der Anmedung nicht kollik Vertändnis des der Erfindung zuge oder der ihr zugrundeligenden Theorie	veröffentlicht worden fiert, sondern nur zum ndeliegenden Prinzips
fentik fentik namti anden	ifertifichung, die gesignet ist, einen Prioritätsanspruch wichter erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröf- chungsdatum einer anderen im Recherchenbericht ge- en Väröffertifichung belegt werden soll oder die aus sieren en besonderen Grund angegeben ist (wie ausprüffurt) fertilichung, die sich auf eine mündliche Offenberung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnehmen	"X" Veröffantlichung von besonderer Beder te Erfindung kann nicht eis nas oder at keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffantlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht eit auf erfin ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffent	aung; die besmpruch- erfinderischer Tätig- aung; die besmpruch- berischer Tätigkeit be- Veröffentlichung mit allchungen dieser Kate-
P" Veröf turn, a licht v	fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeda- über nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- worden ist	gorie in Verbindung gebrecht wird und einen Fechmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	diese Verbindung für
	EINIGUNG	T	
	des Abschlusses der Internationalen Recherche April 1989	Absendedatum des internationalen Recher 1 9. 04, 89	shenberichts
Internat	tionale Recherchenbehårde	Unterschrift des trevallingsbelgten Bedrenst	aten
	Europäisches Patentamt	The Atlanta	

III.EINS	CHLÁGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	
Art *	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der meßgeblichen Telle	Betr. Anspruch Nr.
х	DE, A, 3637926 (SCHERING AG) 26. November 1987 siehe Ansprüche 1-4,12-37; Spalte 9, Absatz 1 in der Anmeldung erwähnt	1-22
x	EP, A, 0052575 (ULTRA MED) 26. Mai 1982 siehe Ansprüche 1-5; Seiten 35,36; Seite 42, Zeilen 24-29 in der Anmeldung erwähnt	1-22
1		1
		1
		1
	*	
	•	1
		l .
		1
	•	
		l
	. •	1
	,	
		1

### ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

DE 8800751 SA 25556

in diesem Anbang zind die Mitglieber der Patentiomlien der im obenperannten internacionalen Recherchenbericht angeführten Die Angeben über die Familienniglieber entsprechen dem Stand der Duck des Duroplüschen Patentamts am 12/64/59 Diese Angeben diesen par zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gemülz.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokoment	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichus	
EP-A- 0123235	31-10-84	DE-A- 3313947 AU-A- 2680684 JP-A- 59205329 AU-B- 569072 CA-A- 1232837 DE-A- 3473829		18-10-84 18-10-84 20-11-84 21-01-88 16-02-88 13-10-88	
EP-A- 0122624	24-10-84	DE-A- AU-A- JP-A- AU-B- CA-A- DE-A-	3313946 2680584 59205328 566928 1239092 3473828	18-10-84 18-10-84 20-11-84 05-11-87 12-07-88 13-10-88	
EP-A- 0077752	27-04-83	DE-A- JP-A- AU-A- US-A- CA-A- AU-B-	3141641 58079930 8916382 4466442 1199577 558152	28-04-83 13-05-83 21-04-83 21-08-84 21-01-86 22-01-87	
DE-A- 3637926	26-11-87	WO-A- EP-A- EP-A-	8803388 0273140 0296189	19-05-88 06-07-88 28-12-88	
EP-A- 0052575	26-05-82	WO-A- AU-A- US-A- CA-A- AU-B- AU-A- AU-B- US-A-	8201642 7931382 4442843 1170569 545866 4127485 565842 4657756	27-05-82 07-06-82 17-04-84 10-07-84 01-08-85 19-09-85 01-10-87 14-04-87	